

Opis choroby *

Definicja

A rare autosomal dominant form of familial hyperinsulinism characterized clinically by postprandial hypoglycemia, fasting hyperinsulinemia, and an elevated serum insulin-to-C peptide ratio, and a variable age of onset.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Hyperinsulinemic hypoglycemia due to INSR

deficiency

Hipoglikemia hiperinsulinemiczna z powodu niedoboru INSR

Hipoglikemia hiperinsulinemiczna z powodu niedoboru receptora insulinowego

Hyperinsulinemic hypoglycemia due to insulin receptor deficiency

Kod ORPHA

263458

Kod OMIM

609968

Kod ICD10

E16.1

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet